1

明細書

ラクトフェリン・ポリペプチド及びその製造法並びに炎症誘起物質

5 技術分野

本発明は、ラクトフェリン分子中に含まれる、炎症性サイトカインの産生誘導能、ケモカインの産生誘導能などの炎症誘起作用を有する新規ペプチドに関する発明である。

10 背景技術

(特許文献 1) 特開2003-289749号公報

(特許文献 2) 特開2004-002471号公報

(非特許文献 1) Annu. Rev. Nutr. 1995. 15. 93-110., Pediatr. Res. 1996. 40.

257-262., J. Peptide Res. 2001. 57. 240-249., J. Vet. Med. Sci. 2002. 64.

15 873-878

(非特許文献 2) FEMS Microbiol. Lett. 1996. 145. 209-214.,

Pro. Natl. Acad. Sci. USA. 1998. 95., 12641-12646. Mol. Microbiol. 2003. 47. 607-617.

ラクトフェリンは多機能性の糖タンパクで、各種疾患において乳汁、唾液、涙、 変便、尿や血液などの体液中に増加する。また、抗菌作用、抗ウイルス作用、リン パ球の活性化作用、抗腫瘍作用鉄結合性など、生体にとって有益な作用が数多く報 告されている(非特許文献 1: Annu. Rev. Nutr. 1995. 15. 93-110., Pediatr. Res. 1996. 40. 257-262., J. Peptide Res. 2001. 57. 240-249., J. Vet. Med. Sci. 2002. 64. 873-878.)。そのため、ラクトフェリンを各種疾患に応用する研究が多く成 されている。一方、細菌性疾患で増加するラクトフェリンは、細菌の産生する酵素 などにより切断されその作用は失活するものと考えられている(非特許文献 2: FEMS Microbiol. Lett. 1996. 145. 209-214., Pro. Natl. Acad. Sci. USA. 1998. 95., 12641-12646. Mol. Microbiol. 2003. 47. 607-617.)。そのため、感染菌による炎 症像がラクトフェリンの存在にもかかわらず悪化すると考えられている。また、ウ 5

15

シの細菌性疾患であるウシ乳房炎において、乳汁中に催炎作用を示す「炎症性ラクトフェリン」という分子量 $30\sim60$ k D a のラクトフェリン蛋白群が増加し、炎症を増悪することが報告されている(特許文献 1:特開 2003-289749号公報)。しかしながら、この炎症性ラクトフェリン蛋白群においては、催炎作用を示す詳細な部位も構造も明らかとされておらず、その性状と生理的な作用意義には不明の点が多い。

一方、特許文献 2 (特開 2 0 0 4 - 0 0 2 4 7 1 号公報) には、次のペプチドが 記載されている。

「Ala-Pro-Arg-Lys-Asn-Val-Arg-Trp-Cy s-Thr-Ile-Ser-Gln-Pro-Asp-Ser-Phe-Ly s」のアミノ酸配列で表されるアミノ酸配列からなるペプチドである。また、特許 文献 2 には、ウシ・ラクトフェリンを、プロテアーゼにより酵素分解し、酵素分解 物から上記ペプチドを採取する技術が記載されている。

炎症性疾患において体液中に増加するタンパクとして、セリンプロテアーゼの一種である、白血球の産生するエラスターゼがある (Clinica. Chemica. Acta. 1995. 239. 91-101.)。エラスターゼは、炎症時には補体成分やグロブリンを分解することが知られている (Am. J. Pathol. 1979. 94. 75-83., Elastase. (R. P. Mecham, ed) 1986. Catalytic and biological properties. In: Biological of Extracelluler Matrix Orlando, FL: Academic Pess, 217-320., Biochemistry. 1997. 16.

20 3390-3396.)。しかしながら、このエラスターゼとラクトフェリンの関与を報告した事例はない。また、細菌性疾患で、細菌の産生する酵素により分解されるラクトフェリンについても、その生理作用は報告されていない。

特許文献 2 記載のペプチドは、免疫賦活剤であり、炎症誘起活性を有するものではない。

25 本発明では、炎症性疾患で増加するエラスターゼに着目し、ラクトフェリンが分解されることを明らかとし、分解されたラクトフェリン中に各種炎症性サイトカインやケモカインの産生誘導活性を有するポリペプチドを分離できるようにしたものである。また、このポリペプチドより、ヒトのラクトフェリンに存在するアミノ酸配列を有するポリペプチドを合成し、この様な炎症誘起活性を有する新規ラクト

フェリン・ポリペプチドを見出した。本発明はこの新知見に基づき発明したものである。

本発明は、炎症誘起作用を有するラクトフェリン・ポリペプチドを提供すること を目的とする。

5 本発明は、炎症誘起物質を提供することを目的とする。

本発明は、炎症誘起作用を有するラクトフェリン・ポリペプチドを唾液中より単離・精製する製造方法。及び、その合成ペプチドの製造法を提供することを目的とする。

10 発明の開示

15

本発明のラクトフェリン・ポリペプチドは、フェニルアラニン(F)、リシン(K)、 アスパラギン酸(D)のアミノ酸配列を含むことを特徴とする。

ラクトフェリン・ポリペプチドは、分子量 2 5 kD a 未満であることが好ましい。 ラクトフェリン・ポリペプチは、ヒト・ラクトフェリンをプロテアーゼにより分 解することで得られたものであることが好ましい。

本発明の炎症誘起物質は、各種炎症性サイトカイン産生誘導活性を有する前記ラクトフェリン・ポリペプチドと、その合成ペプチドによることを特徴とする。

本発明の炎症誘起物質は、各種ケモカイン産生誘導活性を有する前記ラクトフェリン・ポリペプチドと、その合成ペプチドによることを特徴とする。

20 本発明の炎症誘起物質は、サイトカインやケモカインなどの炎症メディエーター の産生を誘導する細胞内転写因子である、NFκBの発現増強作用を有する前記ラクトフェリン・ポリペプチドと、その合成ペプチドによることを特徴とする。

本発明の合成ペプチドを作成する製造法は、ヒト乃至ウシ・ラクトフェリンをプロテアーゼにより分解し、SDS-ポリアクリルアミド・ゲル電気泳動法、ゲルろ過法、

25 コンカナバリンA (Con A) アフィニティークロマトグラフィー法、ラクトフェリン 抗体結合アフィニティークロマトグラフィー法により精製して、フェニルアラニン (F)、リシン(K)、アスパラギン酸(D)のアミノ酸配列を含むラクトフェリン・ポリペプチドを単離し、アミノ酸シークエンサーにより確定し、合成ペプチドを作成することを特徴とする。

本発明は、炎症性疾患(歯周病)を罹患したヒトの唾液を、50%飽和硫酸アン モニュウム沈殿法により濃縮後、トリス-塩酸緩衝液で脱塩後、ヒト・ラクトフェリ ン抗体(ICN Pharmaceuticals, Inc., USA) CNB r 活性化Sepharose 4B(Pharmasia, Sweden)によりラクトフェリンを精製した。さらに、ヒト・ラクトフェリン(ICN Pharmaceuticals, Inc., USA)をメタロプロテアーゼの一種である、エラスターゼ 5 (SIGMA, USA)により37℃で1時間処理し、その後、エラスターゼ阻害剤 (CALBIOCHEM-NOVABIOCHEM, Inc., USA)により反応を停止した。そして、炎症性疾 患の検体から得られたラクトフェリンと、エラスターゼ処理したラクトフェリンを、 コンカナバリンA (Con A) 二次元免疫電気泳動法によりその泳動像を観察した。 さらに、炎症性疾患検体とエラスターゼ処理ヒト・ラクトフェリンは15%アクリ 10 ルアミドゲルを用いたSDS-ポリアクリルアミド電気泳動法(SDS PAGE)により冷動 した。泳動後、PVDF膜(BioRad, USA)に転写し、各検体に共通して認められたバン ドを切り出した後、N-末端アミノ酸配列をアミノ酸シークエンサー(Hewlett Packard, USA) により解析した。そして、各ラクトフェリン・ポリペプチドを1作成 し、サイトカインならびにケモカインの産生誘導能を各種細胞により解析し、炎症 15

なお、特許文献 2 に記載されているペプチドのアミノ酸配列は、本願発明に**1**系るペプチドのアミノ酸配列とは異なる。

誘起活性を有するペプチドを確定した。

本願発明におけるアミノ酸配列は、Phe-Lys-Asp(略記号: FKD)を含むペプチドで 20 ある。また、N-アミノ酸配列の位置もC末領域に近い部分に位置している。さらして、 FKDは、ヒト・ラクトフェリンでは2箇所、ウシ・ラクトフェリンでは一箇所しか存在しない。

そのため、このFKDを含むラクトフェリン・ポリペプチドが炎症誘起作用を示す ものである。

25 本発明によると、アミノ酸配列 (FKD) を有している新規ラクトフェリン・ポリペプチドは催炎作用を有する物質であり、「催炎性ラクトフェリン・ポリペプチド」と呼べる物質であった。そして本発明により、従来のラクトフェリンが持つ有益な生理作用の他に、催炎作用を持つドメインの発見は、ラクトフェリンの有効利用、炎症性疾患ならびに各種感染症など、多くの研究分野の進展に大きく寄与する発明

である。

5

15

20

25

図面の簡単な説明

第1図は、歯周病患者唾液中ラクトフェリンとエラスターゼ処理後のヒト・ラクトフェリンのSDS PAGEならびにCon A二次元免疫電気泳動像。

第2図は、エラスターゼ処理後のヒト・ラクトフェリンの分子量とCon A二次元免 疫電気泳動像の変化。

第3図は、分子量ならびにN-末端アミノ酸配列とラクトフェリン分子中の位置。 第4図は、作成ヒト・ラクトフェリン・ポリペプチドとの共培養による、炎症性サ 10 イトカイン、ケモカインおよびNFκBp65の発現増強効果。

発明を実施するための最良の形態

ヒトの炎症性疾患の検体とエラスターゼ処理した検体では、検体中のラクトフェリンの小分子化の起こっていることが確認された。また、この際のCon A二次元免疫電気泳動像でも、両検体はCon A親和性の弱い画分の出現することが判明した。第1図に示す。

エラスターゼ濃度を0.001 unit~1.0 unitまで、段階的に変え反応させたところ、エラスターゼの反応濃度の増加に従い、分子量20kDa近辺の小分子のラクトフェリンが増加した。さらに、Con A二次元免疫電気泳動においてもCon A親和性の弱い画分が増加した。この小分子化したラクトフェリンは、ウシ乳房炎乳汁で報告されている、「炎症性ラクトフェリン」蛋白群(分子量30~60kDa)とは明らかに異なる分子量のものであった。第2図に示す。

ヒトの炎症性疾患の検体と、エラスターゼ処理した検体に共通して認められたラクトフェリン・ドメインは、第1図に示した通りである。この内、ヒトならびにウシで、N-末端側にあるドメインは既に抗菌活性や、腫瘍細胞に対するアポトーシス活性が報告されているアミノ酸配列を含んでいた。また、ヒトのドメインではN-末端アミノ酸配列の中ほどに位置するドメインには、免疫抑制作用を有するミニドメインの一部が含まれていた。これより下流に位置する他の二つのドメインは未報告のものであった。第3図に示す。

これらラクトフェリン・ドメインのうち、既にその作用が報告されているドメインを除外し、エラスターゼ処理したヒト・ラクトフェリンと炎症性疾患分泌液中のラクトフェリンに共通して認められた、分子量 $20\sim25$ k Daの主たる二つのラクトフェリン分子は、アミノ酸配列の解析結果から、N-末領域に位置することが判明した。そして、この二つのドメインからペプチドを作成し、その生理作用について解析した。作成したポリペプチドは表1 に示した通りである。

(表1)

表1. 作成したヒト・ラクトフェリン・ペプチドの一覧

10

15

20

25

5

作成ペプチド	アミノ酸配列	ヒト・ラクトフェリン分子中の位置
HuPep1.	FKDCHLA	243 to 249
HuPep2.	VPSHAVVAR	251 to 259
HuPep3.	FQLFGSP	287 to 293
HuPep4.	GOKDLLFKDSAI	295 to 307

; @

これら作成ポリペプチドは、健康なヒトの抹消血を、ヘパリンナトリウムを用いて採血し、リンフォライトH(Cedarlane, Canada)を用いた比重遠心法によりリンパ球を分離し、これを用いて各種サイトカインならびにケモカイン産生誘導能と、細胞内転写因子であるNF κ Bp65の発現誘導能を解析した。ヒトのサイトカイン (IL-6とTNF α ; Techne Co., USA)、ケモカイン(IL-8とMCP-1; American Research Product, Inc., USA)およびNF κ B(TransAM NF κ B family transcription factor assay kit; Active Motif, Co., USA)の測定は酵素抗体法により測定した。

エラスターゼ処理ヒト・ラクトフェリン中から分離し作成したポリペプチドのうち、HuPep1.とHuPep4.で、図 2 に示したとおり、炎症性サイトカインのIL-6の産生誘導能が確認された。また、これらのポリペプチドでは、炎症時に血液中に増加するIL-8とMCP-1の産生誘導能や、これらサイトカインやケモカインの産生誘導をつかさどる、細胞内転写因子のNF κ Bp65の発現増強も確認された。このHuPep1.ならびにHuPep4.は、FKDのアミノ酸配列が共通していた。図 4 に示す。

5

10

15

25

本発明において見出された、エラスターゼにより分解された、ヒトのラクトフェ リン中に含まれる、FKDのアミノ酸配列を含む新規ラクト フェリン・ポリペプチド は、ヒトでは2箇所あった。そして、この新規ラクトフェリン・ポリペプチドは、 細胞内の転写因子であるNFκBの発現を増強し、細胞障害作用などを示すサイトカ インや、白血球の遊走化活性を示すケモカインの産生を誘導し、炎症を引き起こす 物質であった。さらに、NFκBは一酸化窒素 (NO)、アラキドン酸代謝産物や各種 酵素などの炎症メディエーターの産生を誘導することが知られている。そのため、 本発明で見出された新規ラクトフェリン・ポリペプチドは、これら炎症メディエー ターの産生誘導能を示すことは容易に想定される、新規のラクトフェリン・ポリペ プチドである。また、この新規ポリペプチドは、エラスタ ーゼ以外のプロテアーゼ によってラクトフェリン分子が分解され、出現することが可能と考えられる。この、 FKDを含むアミノ酸配列はウシのラクトフェリン中にも一箇所 (N末端より300番目 から302番目)あり、ヒトのラクトフェリンで確認されたポリペプチドと近い位置 に存在する。また、エラスターゼなどのプロテアーゼにより切断されるアミノ酸も 近傍に位置している。そのため、これらプロテアーゼにより分解され得るものと考 えられる。すなわち、ヒト以外でも、同様のアミノ酸配列(FKD)を有している、 ウシを始めとした動物由来のラクトフェリンからも、同様の炎症誘起作用を有する 新規ラクトフェリン・ポリペプチドは分離可能である。

20 産業上の利用可能性

本発明によると、アミノ酸配列 (FKD) を有している新規ラクトフェリン・ポリペプチドは催炎作用を有する物質であり、「催炎性ラクトフェリン・ポリペプチド」と呼べる物質であった。そして本発明により、従来のラクトフェリンが持つ有益な生理作用の他に、催炎作用を持つドメインの発見は、ラクトフェリンの有効利用、炎症性疾患ならびに各種感染症など、多くの研究分野の進展に大きく寄与する発明である。

請求の範囲

- 1. フェニルアラニン(F)、リシン(K)、アスパラギン酸(D)のアミノ酸配列を含むことを特徴とするラクトフェリン・ポリペプチド。
- 5 2.分子量 2.5 kD a 未満であることを特徴とする請求項 1 記載のラクトフェリン・ポリペプチド。
 - 3. ヒト・ラクトフェリンをプロテアーゼにより分解することで得られたことを特徴とする請求項1又は2記載のラクトフェリン・ポリペプチド。
- 4.前記プロテアーゼはエラスターゼであることを特徴とする請求項3記載のラク 10 トフェリン・ポリペプチド。
 - 5.各種炎症性サイトカイン産生誘導活性を有する請求項1乃至4のいずれか1項 記載のラクトフェリン・ポリペプチド、並びに、その合成ペプチドによる炎症誘起 物質。
- 6.各種ケモカイン産生誘導活性を有する請求項1乃至4のいずれか1項記載のラクトフェリン・ポリペプチド、並びに、その合成ペプチドによる炎症誘起物質。7.サイトカインやケモカインなどの炎症メディエーターの産生を誘導する細胞内転写因子である、NF κ Bの発現増強作用を有する請求項1乃至4のいずれか1項記載のラクトフェリン・ポリペプチド、並びに、その合成ペプチドによる炎症誘起物質。
- 20 8. ヒト乃至ウシ・ラクトフェリンをプロテアーゼにより分解後精製して、フェニルアラニン(F)、リシン(K)、アスパラギン酸(D)のアミノ酸配列を含むラクトフェリン・ポリペプチドを、ヒト及至ウシ・ラクトフェリンより単離・精製する製造法。
 9. 請求項8記載のラクトフェリン・ポリペプチドを、アミノ酸シークエンサーにより確定し、合成ペプチドを作成することを特徴とする合成ペプチドの製造法。
- 25 10. 前記精製は、SDS-ポリアクリルアミド・ゲル電気泳動法、ゲルろ過法、コンカナバリンA (Con A) アフィニティークロマトグラフィー法、ラクトフェリン抗体結合アフィニティークロマトグラフィー法により、唾液中ラクトフェリンより単離・精製することを特徴とする請求項8記載のラクトフェリン・ポリペプチドの製造方法。

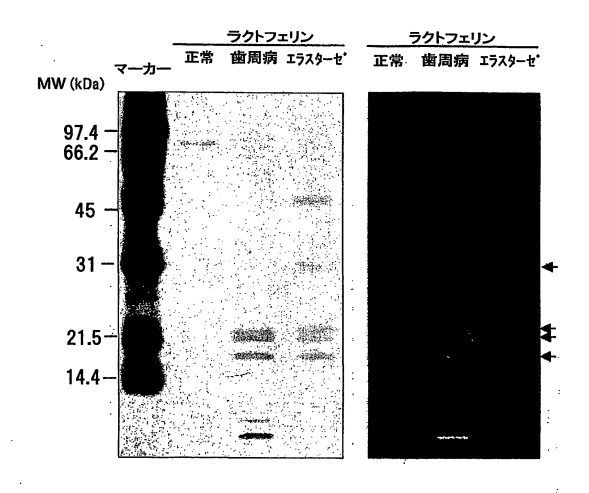
WO 2005/049650 PCT/JP2004/001614

9

11. 前記精製は、SDS-ポリアクリルアミド・ゲル電気泳動法、ゲルろ過法、コンカナバリンA (Con A) アフィニティークロマトグラフィー法、ラクトフェリン抗体結合アフィニティークロマトグラフィー法により行うことを特徴とする請求項9記載の合成ペプチドの製造法。

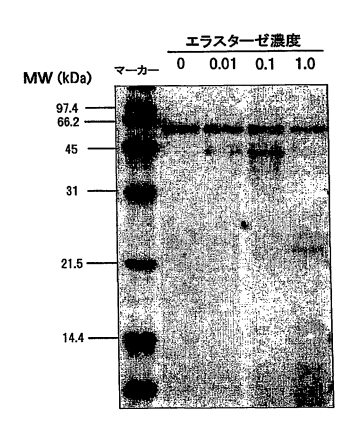
5

第1図



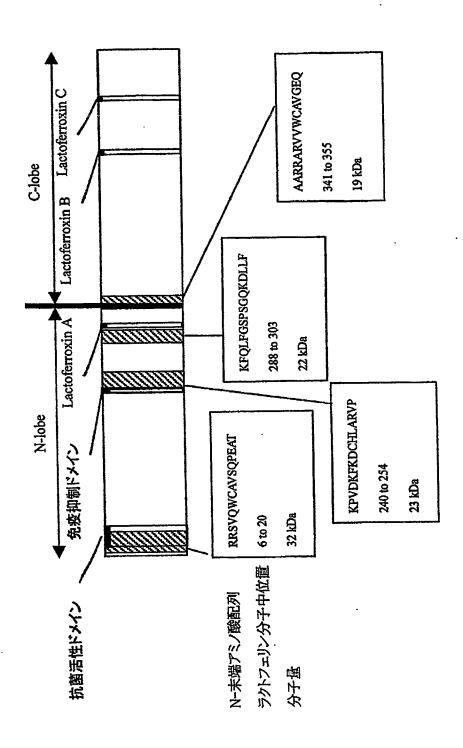
正常 歯周病 ラクトフェリン エラスターセ・処理 ラクトフェリン

第2図

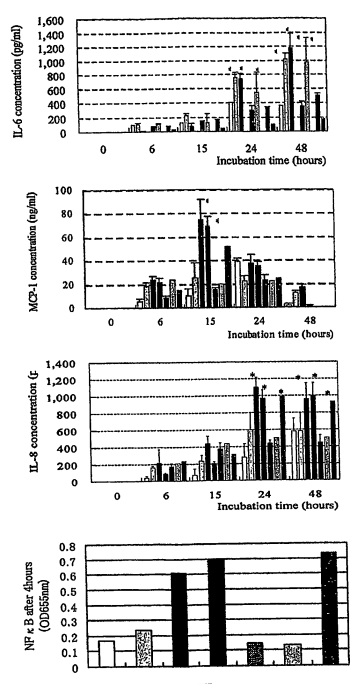


エラスターゼ濃度
0 unit 0.01 unit 1.0 unit

第3図



第4図



 □:培養液のみ 図:ヒト・ラクトフェリン 図:エラスターゼ処理ラクトフェリン ■: HuPep1. □: HuPep2. □: HuPep3. 図: HuPep4. *: P<0.01

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/001614

	ATION OF SUBJECT MATTER			
Int.Cl			•	
	CO7K1/22, C12P21/06, A61K38/40, A61K38/08, A61K38/10,			
According to Int	A61P37/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS SE				
	nentation searched (classification system followed by cl	assification symbols)		
Int.Cl'	CO7K14/79, C07K7/06, C07K7/06 CO7K1/22, C12P21/06, A61K38/		n	
	A61P37/00	40, A01X30/00, A01X30/10		
Documentation s	earched other than minimum documentation to the exte	ent that such documents are included in the	fields searched	
	ase consulted during the international search (name of RY (STN), CA (STN), MEDLINE (STN),			
KEGISII	(1 (SIN), CA(SIN), MEDDINE (SIN),	WPI(DIALOG), BIOSIS(DI	.ALOG)	
C. DOCUMEN	TS CONSIDERED TO BE RELEVANT		·	
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
<u>X</u> A .	ROCHARD, E. et al., The N-ter		1-3,8-11	
A .	human lactotransferrin binds phytohemagglutinin-stimulated		4-7	
	human lymphocyte receptors.,			
	Vol.255, No.1, pages 201 to 2			
$\frac{X}{A}$	BOURNE, Y. et al., Crystalliz		$\frac{1-3,8-11}{4-7}$	
A	preliminary X-ray diffraction		4-7	
	Lathyrus ochrus isolectin II to the human lactotransferring			
	J. Mol. Biol. 1992, Vol. 227, No.			
i	to 941	rte, pages see		
		1	•	
	·			
	<u> </u>	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•	
× Further do	cuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
, ,	gories of cited documents: efining the general state of the art which is not considered	"T" later document published after the inte date and not in conflict with the applica	mational filing date or priority	
	cular relevance	the principle or theory underlying the ir	ivention	
"E" earlier applic	cation or patent but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c considered novel or cannot be considered.		
"L" document w	hich may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alone	iolog to myoryc an inychtryc	
cited to esta	blish the publication date of another citation or other n (as specified)	"Y" document of particular relevance; the c		
I	ferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	considered to involve an inventive combined with one or more other such	documents, such combination	
"P" document pu	iblished prior to the international filing date but later than	being obvious to a person skilled in the "&" document member of the same patent f		
ule priority o	the priority date claimed "&" document member of the same patent family			
Date of the actua	Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report		ch report	
10 May, 2004 (10.05.04) 25 May, 2004 (25.05.04)				
Name and mailin	g address of the ISA/	Authorized officer		
Japanese Patent Office				
Foorimile No.	Faccincile No.			
Facsimile No. Telephone No.				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/001614

		FCI/OFZ		
C (Continuation)). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.	
XA	HUTCHENS, T.W. et al., Structurally intact (78-kDa) forms of maternal lactoferrin purified from urine of preterm infants fed human milk: Identification of a trypsin-like proteolytic cleavage event in vivo that does not result in fragment dissociation., Proc.Natl.Acad.Sci.USA., 1991, Vol.88, No.8, pages 2994 to 2998		8-11 1-7	
<u>X</u> A	MEAD, P.E. et al., cDNA and protein seque bovine lactoferrin., Nucleic Acids Res. Vol.18, No.23, page 7167	ence of 1990,	<u>8-11</u> 1-7	
•				
		•		
	·			
	· · ·		·	
	·			
		•		
		•		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) A.

Int. Cl7 CO7K 14/79, CO7K 7/06, CO7K 7/08, CO7K 1/26, CO7K 1/34, CO7K 1/22, Cl2P 21/06, A61K 38/40, A61K 38/08, A61K 38/10, A61P 37/00

調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl¹ CO7K 14/79, CO7K 7/06, CO7K 7/08, CO7K 1/26, CO7K 1/34, CO7K 1/22, Cl2P 21/06, A61K 38/40, A61K 38/08, A61K 38/10, A61P 37/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CA (STN), MEDLINE (STN), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG)

C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
<u>X</u> A	ROCHARD, E. et al. The N-terminal domain I of human lactotransferrin binds specifically to phytohemagglutinin-stimulated peripheral blood human lymphocyte receptors. FEBS Lett. 1989, Vol. 255, No. 1, p. 201-204	<u>1-3, 8-11</u> <u>4-7</u>
<u>X</u> A	BOURNE, Y. et al. Crystallization and preliminary X-ray diffraction study of Lathyrus ochrus isolectin II complexed to the human lactotransferrin N2 fragment. J. Mol. Biol. 1992, Vol. 227, No. 3, p. 938-941	1-3, 8-11 4-7

|X|| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 国際調査報告の発送日 25, 5, 2004 国際調査を完了した日 10.05.2004 9281 4 B 特許庁審査官(権限のある職員) 国際調査機関の名称及びあて先 高堀 栄二 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
<u>X</u> A	HUTCHENS, T. W. et al. Structurally intact(78-kDa) forms of maternal lactoferrin purified from urine of preterm infants fed human milk: Identification of a trypsin-like proteolytic cleavage event in vivo that does not result in fragment dissociation. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1991, Vol. 88, No. 8, p. 2994-2998	8-11 1-7	
<u>X</u> A	MEAD, P. E. et al. cDNA and protein sequence of bovine lactofer rin. Nucleic Acids Res. 1990, Vol. 18, No. 23, p. 7167	<u>8-11</u> 1-7	
		·	
	•		
	-		
	·		